WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07K 7/06, 7/08, C12N 15/10, A61K 38/04, A61P 7/02

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/37487

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

29. Juni 2000 (29.06.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/09842

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. Dezember 1999

(11.12.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 58 587.7

19. Dezember 1998 (19.12.98) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DIEFENBACH, Beate [DE/DE]; Friedrich-Ebert-Platz 19, D-64289 Darmstadt (DE). JONCZYK, Alfred [DE/DE]; Schepp-Allee 57, D-64295 Darmstadt (DE). KRAFT, Sabine [DE/DE]; Giselherstrasse 8, D-65668 Rimbach (DE). MEHTA, Ray [IN/GB]; MRC Collaborative Centre, 1-3 Bustanhole Lane, Mill London NW7 IAD (GB).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: $\alpha_{\rm v}\beta_{\rm b}$ INTEGRIN INHIBITORS

(54) Bezeichnung: INHIBITOREN DES INTEGRINS $\alpha_{\nu}\beta_{6}$

(57) Abstract

The invention relates to novel peptides which are biologically active as ligands of $\alpha_v \beta_6$ integrin. Said peptides have a common structural motif, i.e. Asp Leu Xaa Leu - or in a preferred form Arg Xaa Asp Leu Xaa Xaa Leu Arg-, wherein Xaa represents any amino acid radical. The peptides according to the invention can be used as efficient $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ integrin receptor inhibitors and consequently in the treatment of different diseases and pathologies.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung beschreibt neuartige Peptide, welche als Liganden des Integrins $\alpha_v \beta_6$ biologisch wirksam sind. Diese Peptide weisen alle ein gemeinsames Strukturmotiv, nämlich - Asp Leu Xaa Leu -, bzw. in einer bevorzugten Form - Arg Xaa Asp Leu Xaa Xaa Leu Arg – auf, wobei Xaa für einen beliebigen Aminosäurerest steht. Die erfindungsgemäßen Peptide können als wirksame Inhibitoren des $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ -Integrin-Rezeptors und somit zur Behandlung verschiedener Krankheiten und pathologischer Befunde eingesetzt werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| AL | Albanien | ES | Spanien | LS | Lesotho | SI | Slowenien |
|----|------------------------------|----|-----------------------------|----|-----------------------------|----|------------------------|
| AM | Armenien | FI | Finnland | LT | Litauen | SK | Slowakei |
| AT | Österreich | FR | Frankreich | LU | Luxemburg | SN | Senegal |
| AU | Australien | GA | Gabun | LV | Lettland | SZ | Swasiland |
| AZ | Aserbaidschan | GB | Vereinigtes Königreich | MC | Monaco | TD | Tschad |
| BA | Bosnien-Herzegowina | GE | Georgien | MD | Republik Moldau | TG | Togo |
| BB | Barbados | GH | Ghana | MG | Madagaskar | TJ | Tadschikistan |
| BE | Belgien | GN | Guinea | MK | Die ehemalige jugoslawische | TM | Turkmenistan |
| BF | Burkina Faso | GR | Griechenland | | Republik Mazedonien | TR | Türkei |
| BG | Bulgarien | HU | Ungarn | ML | Mali | TT | Trinidad und Tobago |
| ВJ | Benin | IE | Irland | MN | Mongolei | UA | Ukraine |
| BR | Brasilien | IL | Israel | MR | Mauretanien | UG | Uganda |
| BY | Belarus | IS | Island | MW | Malawi | US | Vereinigte Staaten von |
| CA | Kanada | IT | Italien | MX | Mexiko | | Amerika |
| CF | Zentralafrikanische Republik | JР | Japan | NE | Niger | UZ | Usbekistan |
| CG | Kongo | KE | Kenia | NL | Niederlande | VN | Vietnam |
| CH | Schweiz | KG | Kirgisistan | NO | Norwegen | YU | Jugoslawien |
| CI | Côte d'Ivoire | KP | Demokratische Volksrepublik | NZ | Neuseeland | ZW | Zimbabwe |
| CM | Kamerun | | Korea | PL | Polen | | |
| CN | China | KR | Republik Korea | PT | Portugal | | |
| CU | Kuba | KZ | Kasachstan | RO | Rumänien | | |
| CZ | Tschechische Republik | LC | St. Lucia | RU | Russische Föderation | | |
| DE | Deutschland | LI | Liechtenstein | SD | Sudan | | |
| DK | Dänemark | LK | Sri Lanka | SE | Schweden | | |
| EE | Estland | LR | Liberia | SG | Singapur | | |

Inhibitoren des Integrins $\alpha_v \beta_6$

Die Erfindung beschreibt neuartige Peptide, welche als Liganden des Integrins $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ biologisch wirksam sind. Diese Peptide weisen alle ein gemeinsames Strukturmotiv, nämlich – **Asp Leu Xaa Xaa Leu** – , bzw. in einer bevorzugten Form – Arg Xaa **Asp Leu Xaa Xaa Leu** Arg – auf, wobei Xaa für einen beliebigen Aminosäurerest steht. Die erfindungsgemäßen Peptide können als wirksame Inhibitoren des $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ Integrin-Rezeptors und somit zur Behandlung verschiedener Krankheiten und pathologischer Befunde eingesetzt werden.

10

Integrine gehören zu der Familie von heterodimeren Klasse I – Transmembran-Rezeptoren, die in zahlreichen Zell-Matrix- bzw. Zell-Zell- Adhäsionsvorgängen eine wichtige Rolle spielen (Tuckwell et al., 1996, Symp. Soc. Ex. Biol. 47). Sie können grob in drei Klassen eingeteilt werden: die \mathfrak{B}_1 -Integrine, die Rezeptoren für die extrazelluläre Matrix darstellen, die \mathfrak{B}_2 -Integrine, welche auf Leukozyten aktivierbar sind und während inflammatorischen Prozessen "getriggert" werden, sowie die α_v –Integrine, die die Zellantwort bei Wundheilungs- und anderen pathologischen Prozessen beeinflussen (Marshall and Hart, 1996, Semin. Cancer Biol. 7, 191).

20

25

30

Die Integrine $\alpha_5\beta_1$, $\alpha_{llb}\beta_3$, $\alpha_8\beta_1$, $\alpha_v\beta_1$, $\alpha_v\beta_3$ und $\alpha_v\beta_6$ binden alle an die Arg-Gly-Asp (RGD) Peptidsequenz, z.B. im natürlichen Liganden Fibronektin. Lösliche RGD-haltige Peptide vermögen die Interaktion jedes dieser Integrine mit Fibronektin zu inhibieren. $\alpha_v\beta_6$ ist ein relativ seltenes Integrin (Busk et al., 1992 J. Biol. Chem. 267(9), 5790), das bei Reperaturvorgängen in Epithelgewebe vermehrt gebildet wird und die natürlichen Matrixmoleküle Fibronectin und Tenascin bevorzugt bindet (Wang et al., 1996, Am. J. Respir. Cell Mol. Biol. 15(5), 664). Die physiologischen und pathologischen Funktionen von $\alpha_v\beta_6$ sind noch nicht genau bekannt, es wird jedoch vermutet, daß dieses Integrin bei physiologischen Vorgängen und Erkrankungen (z. B. Entzündungen, Wundheilung, Tumore), bei denen epitheliale Zellen beteiligt sind, eine wichtige Rolle spielt. So wird $\alpha_v\beta_6$ auf Keratinozyten in Wunden exprimiert (Haapasalmi et al., 1996, J. Invest. Dermatol. 106(1), 42), woraus anzunehmen ist, daß neben Wundheilungsprozessen und

Entzündungen auch andere pathologische Ereignisse der Haut, wie z. B. Psoriasis, durch Agonisten oder Antagonisten des besagten Integrins beeinflußbar sind. Ferner spielt $\alpha_v\beta_6$ im Atemwegsepithel eine Rolle (Weinacker et al., 1995, Am. J. Respir. Cell Mol. Biol. 12(5), 547), so daß entsprechende Agonisten / Antagonisten dieses Integrins bei Atemwegserkrankungen, wie Bronchitis, Asthma, Lungenfibrosen und Atemwegstumoren erfolgreich eingesetzt werden könnten. Letztlich ist bekannt, daß $\alpha_v\beta_6$ auch im Darmepithel eine Rolle spielt, so daß entsprechende Integrin-Agonisten/-Antagonisten bei der Behandlung von Entzündungen, Tumoren und Wunden des Magen/Darmtraktes Verwendung finden könnten.

Bislang ist noch kein niedermolekularer Inhibitor gefunden worden, der selektiv an das $\alpha_v\beta_6$ –Integrin bindet. Es bestand somit die Aufgabe, neben den bisher bekannten natürlichen hochmolekularen Liganden und Antikörpern, die therapeutisch und diagnostisch schwer handhabbar sind, potente, spezifische bzw. selektive niedermolekulare Liganden für $\alpha_v\beta_6$, vorzugsweise Peptide, zu finden, die für die genannten therapeutischen Gebiete aber auch als Diagnostikum oder Reagenz verwendet werden können.

- Es wurde gefunden, daß die peptidischen Verbindungen der unten dargelegten Formeln und ihre Salze als lösliche Moleküle Wirkung auf Zellen ausüben, die den genannten Rezeptor tragen, oder wenn sie an Oberflächen gebunden sind, künstliche Liganden für die $\alpha_v\beta_6$ vermittelte Zellanhaftung darstellen. Vor allem wirken sie als $\alpha_v\beta_6$ Integrin-Inhibitoren, wobei sie insbesondere die
- Wechselwirkungen des Rezeptors mit anderen Liganden hemmen, wie z. B. die Bindung von Fibronektin. Diese Wirkung kann z.B. nach der Methode nachgewiesen werden, die von J.W. Smith et al. in J. Biol. Chem. 265, 12267-12271 (1990) beschrieben wird.
- Die Abhängigkeit der Entstehung von Angiogenese von der Wechselwirkung zwischen vaskulären Integrinen und extrazellulären Matrixproteinen ist von P.C. Brooks, R.A. Clark und D.A. Cheresh in Science 264, 569-71 (1994) beschrieben.

25

Weiter wurde gefunden, daß die neuen Substanzen bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen und als Arzneimittel eingesetzt werden können. Dies wird weiter unten genauer beschrieben.

Die erfindungsgemäßen peptidischen Verbindungen können ferner als
Diagnostika zur Detektion und Lokalisierung von pathologischen Zuständen im
epithelialen System *in vivo* verwendet werden, wenn sie mit entsprechenden
Markern (z.B. dem Biotinylrest) nach dem Stand der Technik ausgestattet sind.
Die Erfindung umfaßt auch Konjugate mit anderen Wirkstoffen, wie zytotoxischen
Wirkstoffen sowie Konjugate mit Radiomarkern für Röntgentherapie oder PET
Diagnose aber auch Fusionsproteine mit Markerproteinen wie GFP oder
Antikörpern, oder therapeutischen Proteinen wie IL-2.
Gegenstand der Erfindung sind somit peptidische Verbindungen
der Formel

W¹ — X¹_n Arg X² Asp Leu X³ X⁴ Leu X⁵ X⁶_m — W² worin bedeuten:

X¹, X², X³, X⁴, X⁵, X⁶ jeweils unabhängig voneinander einen

Aminosäurerest, wobei die Aminosäuren unabhängig voneinander ausgewählt sind aus einer Gruppe bestehend aus Ala, Asn, Asp, Arg, Cys, Gln, Glu, Gly, Phe, His, Ile, Leu, Lys, Met, Nle, homo-Phe, Phg, Pro, Ser, Thr, Trp, Tyr oder Val, und die genannten Aminosäuren auch derivatisiert sein können,

W² ausgewählt aus der Gruppe OH, OR, NHR, NR₂, NH₂,
 W1 H oder Acvirest

R Alkyl mit 1-6 C-Atomen und

n, m jeweils unabhängig voneinander eine Zahl von 0 – 15. In den
Fällen, in denen m bzw. n einen Wert größer als 1 annimmt, können die Reste X¹
bzw. X⁶ jeweils unabhängig voneinander gleich oder verschieden sein.

10

Erfindungsgemäß sind auch solche Aminosäuren bzw. Aminosäurereste mit umfaßt, welche ausgehend von den natürlichen Aminosäuren, derivatisiert sind, Homologe oder Isomere derselben sind. Die Aminosäurereste sind üblicherweise über ihre alpha-Amino- und alpha-Carboxygruppen miteinander verknüpft (Peptidbindung).

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin in bevorzugter Weise solche peptidische Verbindungen, worin X² einen Aminosäurerest darstellt, der ausgewählt wurde aus der Gruppe Thr, Ser, Asp und Glycin, ferner solche peptidische Verbindungen, worin X³ ein Aminosäurerest ist, der ausgewählt wurde aus der Gruppe Asp, Glu, Arg, Lys, His und Tyr, und schließlich solche peptidische Verbindungen, worin X⁴ ein Aminosäurerest ist, der ausgewählt wurde aus der Gruppe Ser, Tyr, Thr, Gly und Val.

15 Unter die bevorzugten Verbindungen (Bedeutungen bzw. Abkürzungen siehe oben und unten) fallen also solche der allgemeinen Formel II

$$W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} \operatorname{Asp} X^4 \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$$
 $W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} \operatorname{Glu} X^4 \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$
 $W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^4 \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$
 $W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} \operatorname{Lys} X^4 \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$
 $W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} \operatorname{His} X^4 \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$
 $W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} \operatorname{His} X^4 \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$
 $W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} \operatorname{Tyr} X^4 \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$
 $W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} \operatorname{Tyr} X^4 \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$
 $W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} \operatorname{Tyr} X^4 \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$
 $W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} \operatorname{Tyr} X^4 \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$

sowie solche der allgemeinen Formel IV

$$W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} X^3 \operatorname{Ser} \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$$

IVa,

$$W^1 - X_n^1 Arg X^2 Asp Leu X^3 Tyr Leu Arg X_m^6 - W^2$$
 IVb,

$$W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} X^3 \operatorname{Thr} \operatorname{Leu} \operatorname{Arg} X^6_m - W^2$$
 IVc,

$$W^1 - X^1_n Arg X^2 Asp Leu X^3 Gly Leu Arg X^6_m - W^2$$
 IVd,

5
$$W^1 - X^1_n Arg X^2 Asp Leu X^3 Val Leu Arg $X^6_m - W^2$ IVe.$$

Besonders bevorzugte erfindungsgemäße peptidische Verbindungen sind die der Formel V

$$10 ext{ W}^1 - X^1_n ext{ Arg Thr Asp Leu Asp Ser Leu Arg } X^6_m - W^2 ext{ V},$$

und hierbei insbesondere die der Formel VI

$$W^1 - X_n^1$$
 Arg Thr Asp Leu Asp Ser Leu Arg Thr $X_{m-1}^6 - W^2$ VI.

Schließlich sind die folgenden Einzelverbindungen besonders bevorzugt, wobei auch solche eingeschlossen sind, die an den N- und C-Termini modifiziert sind:

- (a) H-Arg-Thr-Asp-Leu-Asp-Ser-Leu-Arg-Thr-Tyr-Thr-Leu-OH
- 20 (b) H-Arg-Thr-Asp-Leu-Asp-Ser-Leu-Arg-OH
 - (c) Ac-Arg-Thr-Asp-Leu-Asp-Ser-Leu-Arg-Thr-OH
 - (d) Ac-Arg-Thr-Asp-Leu-Asp-Ser-Leu-Arg-Thr-NH₂
 - (e) H-Arg-Thr-Asp-Leu-Asp-Ser-Leu-Arg-Thr-OH
 - (f) H-Arg-Thr-Asp-Leu-Asp-Ser-Leu-Arg-Thr-NH₂
- 25 (g) H-Arg-Thr-Asp-Leu-Tyr-Tyr-Leu-Arg-Thr-Tyr-OH
 - (h) Ac-Arg-Thr-Asp-Leu-Asp-Ser-Leu-Arg-NH₂

Die vor- und nachstehend aufgeführten Abkürzungen stehen für die Reste folgender Aminosäuren:

| | Cys | С | Cystein |
|----|-----|---|---------------|
| | Gln | Q | Glutamin |
| | Glu | E | Glutaminsäure |
| | Gly | G | Glycin |
| 5 | His | Н | Histidin |
| | lle | 1 | Isoleucin |
| | Leu | L | Leucin |
| | Lys | K | Lysin |
| | Met | M | Methionin |
| 10 | Nle | | Norleucin |
| | Orn | | Ornithin |
| | Phe | F | Phenylalanin |
| | Phg | | Phenylglycin |
| | Pro | Р | Prolin |
| 15 | Ser | S | Serin |
| | Thr | T | Threonin |
| | Trp | W | Tryptophan |
| | Tyr | Υ | Tyrosin |
| | Val | V | Valin |
| | | | |

Sofern die vorstehend genannten Aminosäuren in mehreren enantiomeren Formen auftreten können, so sind vor- und nachstehend, z. B. als Bestandteil der Verbindungen der Formeln I-VI. alle diese Formen und auch ihre Gemische

Verbindungen der Formeln I-VI, alle diese Formen und auch ihre Gemische eingeschlossen. Ferner können die Aminosäuren, z. B. als Bestandteil von

Verbindungen der Formeln I-VI, mit entsprechenden an sich bekannten

Schutzgruppen versehen sein.

20

30

Die Verbindungen der Formel In – VI können ein oder mehrere chirale Zentren besitzen und daher in verschiedenen stereoisomeren Formen vorkommen. Die angegebenen Formeln umschließen alle diese Formen, insbesondere die D- und

L-Formen und zwar sowohl in enantiomeren als auch in racemischen Gemischen. Schließlich umfassen die oben und unten genannten Formeln I und II auch erfindungsgemäß die entsprechenden Salze, insbesondere die entsprechenden physiologisch unbedenklichen Salze.

In die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auch sogenannte Prodrug-Derivate eingeschlossen, d. h. mit z. B. Alkyl- oder Acylgruppen, Zuckern oder Oligopeptiden abgewandelte Verbindungen der Formel I, die im Organismus rasch zu den wirksamen erfindungsgemäßen Verbindungen gespalten werden.

- Ferner sind in die erfindungsgemäßen Verbindungen auch Derivate mit eingeschlossen, welche aus den eigentlichen erfindungs-gemäßen Peptiden und bekannten Marker-Verbindungen bestehen, die es ermöglichen, die Peptide leicht nachzuweisen. Beispiele für solche Derivate sind biotinylierte oder fluoreszenzmarkierte Peptide.
- Im allgemeinen sind die erfindungsgemäßen Peptide linear, sie können aber auch zyklisiert werden. Die Erfindung umfaßt nicht nur die genannten Peptide der Formeln I bis VI sondern auch Mischungen und Zubereitungen, welche neben diesen erfindungsgemäßen Verbindungen auch andere pharmakologische Wirkstoffe oder Adjuvantien enthalten, die die primäre pharmakologische Wirkung der erfindungsgemäßen Peptide in gewünschter Weise beinflussen können.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten und häufig eingesetzten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart; beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten Varianten Gebrauch machen.

Vorzugsweise können die erfindungsgemäßen Peptide mittels
 Festphasensynthese und nachfolgender Abspaltung und Reinigung hergestellt werden, wie dies z.B. von *Jonczyk und Meienhofer* (Peptides, Proc. 8th Am. Pept. Symp., Eds. V. Hruby und D.H.Rich, Pierce Comp. III, p. 73-77, 1983, oder Angew. Chem. 104, 1992, 375) oder gemäß Merrifield (J. Am. Chem. Soc. 94, 1972, 3102) beschrieben wurde. Im übrigen können sie nach üblichen Methoden der Aminosäure- und Peptidsynthese hergestellt werden, wie dies z. B. aus Novabiochem – 1999 Catalog & Peptide Synthesis Handbook der Calbiochem-Novabiochem GmbH, D-65796 Bad Soden, aus zahlreichen Standardwerken und

- 8 -

publizierten Patentanmeldungen bekannt sind. Biotinylierte oder fluoreszenzmarkierte Peptide / Proteine können ebenfalls nach Standardmethoden hergestellt werden (z.B. E.A. Bayer and M. Wilchek in Methods of Biochemical Analysis Vol 26 The Use of the Avidin-Biotin Complex as a Tool in Molecular Biology; und Handbook of Fluorescent Probes and Research Chemicals, 6th Edition, 1996, by R.P. Haugland, Molecular Probes, Inc.; oder auch *WO* 97/14716).

Selbstverständlich können die erfindungsgemäßen Peptide der Formeln I – VI auch durch Solvolyse, insbesondere Hydrolyse, oder durch Hydrogenolyse ihrer funktionellen Derivate freigesetzt werden. Bevorzugte Ausgangsstoffe für die Solvolyse bzw. Hydrogenolyse sind solche, die anstelle einer oder mehrerer freier Amino- und/oder Hydroxygruppen entsprechende geschützte Amino- und/oder Hydroxygruppen enthalten, vorzugsweise solche, die anstelle eines H-Atoms, das mit einem N-Atom verbunden ist, eine Aminoschutzgruppe oder die anstelle des H-Atoms einer Hydroxygruppe eine Hydroxyschutzgruppe tragen. Entsprechendes gilt für Carbonsäuren, die durch Substitution ihrer –CO-OH Hydroxyfunktion mittels einer Schutzgruppe, z.B. als Ester geschützt werden können.

20

15

Der Ausdruck "Aminoschutzgruppe" ist allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Aminogruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen (zu blockieren), die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Der Ausdruck "Hydroxyschutzgruppe" ist ebenfalls allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Hydroxygruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen, die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Das In-Freiheit-Setzen der Verbindungen aus ihren funktionellen Derivaten gelingt - je nach der benutzten Schutzgruppe - z. B. mit starken Säuren, zweckmäßig mit TFA oder Perchlorsäure, aber auch mit anderen starken anorganischen Säuren wie Salzsäure oder Schwefelsäure, starken organischen Carbonsäuren wie Trichloressigsäure oder Sulfonsäuren wie

- 9 -

Benzol- oder p-Toluolsulfonsäure. Hydrogenolytisch entfernbare Schutzgruppen (z. B. CBZ oder Benzyl) können z. B. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z. B. eines Edelmetallkatalysators wie Palladium, zweckmäßig auf einem Träger wie Kohle) abgespalten werden. Die 5 Verfahrensdurchführungen sind allgemein bekannt und sollen hier nicht weiter beschrieben werden.

Wie bereits erwähnt, umfassen die erfindungsgemäßen Peptide ihre physiologisch unbedenklichen Salze, welche ebenfalls nach Standardmethoden hergestellt werden können. So kann eine Base der Formel I mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische einoder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalinmono- und Disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der erfindungsgemäßen Verbindungen verwendet werden. Andererseits kann eine Säure der Formel I durch Umsetzung mit einer Base in eines ihrer physiologisch unbedenklichen Metall- oder Ammoniumsalze übergeführt werden. 30 Als Salze kommen dabei insbesondere die Natrium-, Kalium-, Magnesium-, Calcium- und Ammoniumsalze in Betracht, ferner substituierte Ammoniumsalze, z. B. die Dimethyl-, Diethyl- oder Diisopropyl-ammoniumsalze, Monoethanol-,

15

20

Diethanol- oder Diisopropylammoniumsalze, Cyclohexyl-, Dicyclohexyl-ammoniumsalze, Dibenzylethylendiammoniumsalze, weiterhin z. B. Salze mit Arginin oder Lysin.

- Die erfindungsgemäßen peptidischen Verbindungen können, wie bereits erwähnt, als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden, insbesondere zur Prophylaxe und/oder Therapie von Erkrankungen bei denen epitheliale Zellen beteilgt sind. Besonders hervorzuheben sind hierbei Erkrankungen oder Entzündungen oder Wundheilungsprozesse der Haut, der Atemwegorgane und des Magen- und Darmbereichs, so zum Beispiel Apoplexie, Angina pectoris, Tumorerkrankungen, osteolytischen Krankheiten wie Osteoporose, pathologisch angiogenen Krankheiten wie z. B. Entzündungen, Lungenfibrose, ophthalmologischen Krankheiten, diabetischer Retinopathie, makularer Degeneration, Myopia, okularer Histoplasmose, rheumatischer Arthritis, Osteoarthritis, rubeotischem Glaukom, ulcerativer Colitis, Morbus Crohn, Atherosklerose, Psoriasis, Restenose nach Angioplastie, bei akutem Nierenversagen oder Nierenentzündung.
- Gegenstand der Erfindung sind demgemäß peptidische Verbindungen der oben und unten sowie in den Ansprüchen definierten Formeln einschließlich ihrer physiologisch unbedenklichen Salze als Arzneimittel, Diagnostika oder Reagenzien.
- Gegenstand der Erfindung sind insbesondere entsprechende Arzneimittel als Inhibitoren zur Bekämpfung von Erkrankungen, die mittelbar oder unmittelbar auf einer Expression des $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ –Integrinrezeptors beruhen, insbesondere also bei pathologisch angiogenen Erkrankungen, Thrombosen, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Tumoren, Osteoporose, Entzündungen, Infektionen sowie zur Beeinflussung von Wundheilungsprozessen.
 - Gegenstand sind auch entsprechende pharmazeutische Zubereitungen, welche mindestens ein Arzneimittel der Formeln I bis VI sowie gegebenenfalls Trägerund/oder Hilfsstoffe enthalten.

30

- 11 -

Ferner ist Gegenstand der Erfindung die Verwendung der peptidischen Verbindungen und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze gemäß der Ansprüche und der Beschreibung zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von Erkrankungen, die mittelbar oder unmittelbar auf einer Expression des $\alpha_v\beta_6$ –Integrinrezeptors beruhen, insbesondere also bei pathologisch angiogenen Erkrankungen, Thrombosen, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Tumoren, Osteoporose, Entzündungen, Infektionen sowie zur Beeinflussung von Wundheilungsprozessen. Die erfindungsgemäßen Arzneimittel bzw. sie enthaltende pharmazeutische Zubereitungen können in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale, topische Applikation oder für eine Applikation in Form eines Inhalation-Sprays eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische 20 Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des 25 osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder/ mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z. B. ein oder mehrere Vitamine. Für die Applikation als Inhalationsspray können Sprays verwendet werden, die den Wirkstoff entweder gelöst oder suspendiert in einem Treibgas oder Treibgasgemisch (z. B. CO₂ oder Fluorchlorkohlenwasserstoffen) enthalten. 30 Zweckmäßig verwendet man den Wirkstoff dabei in mikronisierter Form, wobei

ein oder mehrere zusätzliche physiologisch verträgliche Lösungsmittel zugegen

sein können, z. B. Ethanol. Inhalationslösungen können mit Hilfe üblicher Inhalatoren verabreicht werden.

Die erfindungsgemäßen Substanzen können in der Regel in Analogie zu anderen bekannten, im Handel befindlichen Peptiden (z.B. beschrieben in der US-A-4 472 305) verabreicht werden, vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 0,05 und 500 mg, insbesondere zwischen 0,5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,01 und 20 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die parenterale Applikation ist bevorzugt.

Die Erfindung umfaßt schließlich auch rekombinante DNA-Sequenzen, welche Abschnitte enthalten, die für Peptidbereiche codieren, die die erfindungsgemäßen peptidischen Strukturmotive der Formeln I bis VI aufweisen.

20

15

10

Solche DNA kann durch Partikel auf Zellen übertragen werden, wie in Ch. Andree et al. Proc.Natl.Acad.Sci. 91, 12188-12192 (1994) beschrieben ist, oder der Transfer auf Zellen kann durch andere Hilfsmittel, wie Liposomen, gesteigert werden (A.I. Aronsohn and J.A. Hughes J. Drug Targeting, 5, 163-169 (1997)).

25

Der Transfer einer solchen DNA könnte demnach in Hefen, mittels Bacculo-Viren oder in Säugerzellen für die Produktion der peptidischen Substanzen dieser Erfindung benutzt werden.

Wird ein tierischer oder menschlicher Organismus mit solch einer rekombinante DNA infiziert, dann können die durch die infizierten Zellen letztlich selbst gebildeten erfindungsgemäßen Peptide unmittelbar an den $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ – Integrinrezeptor, beispielsweise von Tumorzellen binden und ihn blockieren.

Entsprechende rekombinante DNA, die durch bekannte und übliche Techniken bereitgestellt werden kann, kann beispielsweise aber auch in Form von Virus-DNA vorliegen, welche Abschnitte enthält, die für das Virus-Hüllprotein codieren. Durch Infektion eines Wirtsorganismus mit derartigen rekombinanten, vorzugsweise nicht pathogenen Viren, können Wirtszellen, die das Integrin $\alpha_v \beta_6$

vorzugsweise nicht pathogenen Viren, können Wirtszellen, die das Integrin $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ exprimieren, bevorzugt angegriffen werden (Targetierung).

Geeignete Viren sind beispielsweise Adenovirenarten, die mehrfach schon als Vektoren für fremde Gene in Säugerzellen benutzt wurden. Eine Anzahl von Eigenschaften machen sie zu guten Kandidaten für Gentherapie, wie S.J. Watkins et al. Gene Therapy 4, 1004-1012 (1997) zu entnehmen ist (siehe auch J. Engelhardt et al. Hum. Gene Ther. 4, 759-769 (1993)) . Wie in A. Fasbender et al. J.Clin.Invest. 102, 184-193 (1998) zu finden ist, ist gemeinsames Problem bei Gentherapie durch virale und nichtvirale Vektoren die limitierte Effizienz des Gentransfers. Mit der oben beschriebenen zusätzlichen Ligandensequenz für $\alpha_v \beta_6$ Integrin im Hüllprotein der Adenoviren kann eine Verbesserung des Transfers z.B. von Cystic Fibrosis Transmembrane Conductance Regulator (CFTR) cDNA erreicht werden.

- Ähnlich wie in der Arbeit von T. Tanaka et al. Cancer Research 58, 3362-3369 (1998) kann statt der DNA für Angiostatin auch die DNA für die Sequenzen dieser Erfindung für Zelltransfektionen mittels retroviraler oder adenoviraler Vektoren genutzt werden.
- Die erfindungsgemäßen Peptide können auch innerhalb eines Liposomenkomplexes aus Lipid/Peptid/DNA für eine Transfektion von Zellkulturen hergestellt zusammen mit einem Liposomen-Komplex bestehend aus Lipid/DNA (ohne Peptid) für den Einsatz in der Gentherapie am Menschen eingesetzt werden. Die Herstellung eines Liposomenkomplexes aus
- Lipid/DNA/Peptid ist beispielsweise bei Hart S.L, et al 1998: Lipid-Mediated Enhancement of Transfection by a Non-Viral Integrin-Targeting Vector. Human Gene Therapy 9, 575-585, beschrieben.

Ein Liposomenkomplex aus Lipid/Peptid/DNA ist beispielsweise aus folgenden Stammlösungen hergestellbar:

1μg/μl Lipofectin (äquimolare Mischung aus DOTMA (= N-[1-(2,3-dioleyloxy) propyl]-N,N,N-trimethylammonium Chlorid) und DOPE (Dioleyl

Phosphatidylethanolamin), 10 µg/ml Plasmid DNA und 100 µg/ml Peptid. Sowohl DNA als auch Peptid werden dazu in Zellkulturmedium gelöst.

Der Liposomenkomplex wird durch Mischen der drei Komponenten in einem bestimmten Gewichtsverhältnis (Lipid: DNA: Peptid, z.B. 0,75 : 1 : 4) hergestellt. Liposomen DNA-Komplexe für eine Gentherapie am Menschen sind bereits

beschrieben worden (Caplen N.J., et al 1995: Liposome-mediated CFTR gene transfer to the nasal epithelium of patients with cystic fibrosis Nature Medicine 1, 39-46).

10

15

20

25

Gegenstand der Erfindung ist somit auch die Verwendung entsprechend modifizierter rekombinater DNA von Gen-freisetzenden Systemen, insbesondere Virus-DNA, zur Bekämpfung von Krankheiten welche mittelbar oder unmittelbar auf einer Expression von $\alpha_v\beta_6$ –Integrinrezeptoren beruhen, insbesondere also bei pathologisch angiogenen Erkrankungen, Thrombosen, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Tumoren, Osteoporose, Entzündungen, Infektionen sowie zur Beeinflussung von Wundheilungsprozessen.

Die neuen erfindungsgemäßen Verbindungen können auch als Integrinliganden zur Herstellung von Säulen für die Affinitätschromatographie zur Reindarstellung von Integrinen verwendet werden. Der Komplex aus einem Avidin-derivatisierten Trägermaterial, z.B. Sepharose und den neuen Verbindungen der Formel I wird nach an sich bekannten Methoden (z.B. E.A. Bayer and M. Wilchek in Methods of Biochemical Analysis Vol 26 The Use of the Avidin-Biotin Complex as a Tool in Molecular Biology gebildet. Als polymere Trägermaterialien eignen sich dabei die an sich in der Peptidchemie bekannten polymeren festen Phasen mit vorzugsweise hydrophilen Eigenschaften, beispielsweise quervernetzte Polyzucker wie Cellulose, Sepharose oder Sephadex^R, Acrylamide, Polymer auf Polyethylenglykolbasis oder Tentakelpolymere^R.

- 15 -

Herstellung und Aufreinigung erfindungsgemäßer Peptide:

15

Prinzipiell erfolgte die Herstellung und Aufreinigung mittels Fmoc-Strategie unter Protektion säurelabiler Seitenketten auf säurelabilen Harzen unter Benutzung eines kommerziell erhältlichen "continuous flow" Peptidsynthesizers

entsprechend den Angaben von Haubner et al. (J. Am. Chem. Soc. 118, 1996, 17703).

Exemplarisch wird im folgenden die Synthese und Aufreinigung für das Peptidamid Ac-RTDLDSLR-NH₂ beschrieben. Für die Synthese von Peptidsäuren wurde ein o-Chlortritylchlorid-Harz (Novabiochem) nach Herstellerangaben mit der entsprechenden C-terminalen Fmoc-Aminosäure belegt und im Synthesegerät entsprechend den Herstellerangaben (Milligen) verwendet. Die prinzipiellen Schritte sind Waschen - Fmoc-Schutzgruppe abspalten – Waschen – Kupplung mit der nächsten Fmoc-Aminosäure – Capping (Acetylierung) – Waschen. Ist eine N-terminale Acylierung nach letzter Aminsäurekupplung erwünscht, so erfolgt diese nach Abspaltung der letzten Fmoc-Schutzgruppe mit dem entsprechenden aktivierten Acylrest, z.B. dem Essigsäureanhydrid. 2 g 9-Fmoc-Aminoxanthenyloxy-Harz (Novabiochem, 0.37 mmol/g) wurden nacheinander mit je 0.45 g Hydroxybenzotriazol Hydrat (HOBt), 0.5 ml Ethyl-

Aminosäure in Dimethylformamid (DMF), in einem kommerziellen Synthesegerät und einer typischen Prozedur (Gerät und Handbuch Milligen 9050 PepSynthesizer™, 1987), für jeweils 60 min, einem Kupplungsschritt unterworfen. Waschschritte erfolgten in DMF für 10 min, Abspaltungsschritte in Piperidin/DMF (1:4 vol) für 5 min, N-terminale Acetylierungen (Capping) wurden mit Essigsäureanhydrid/Pyridin/DMF (2:3:15 vol) für 15 min durchgeführt. Es kamen die Aminosäuren Fmoc-Arg(Pmc), danach Fmoc-Leu, danach Fmoc-Ser(But), danach Fmoc-Asp(OBut), danach Fmoc-Leu, Danach Fmoc-Asp(OBut),

diisopropylamin, je 4 Äquivalenten Diisopropylcarbodiimid (DIC) und Fmoc-

Nach Waschen mit DMF und Isopropanol und folgender Trocknung am Vakuum wurden 3.48 g des N-terminal acetylierten Peptidyl-Harzes, Ac-Arg(Pmc)-Thr(But)-Asp(OBut)-Leu-Asp(OBut)-Ser(But)-Leu-Arg(Pmc)-Aminoxanthenyloxy-Harz erhalten.

danach Fmoc-Thr(But), und schließlich Fmoc-Arg(Pmc) zum Einsatz.

- 16 -

Durch Behandlung dieses Peptidylharzes mit Trifluoressigsäure / Anisol / Dichlormethan (74 ml / 3.7 ml / 74 ml) für 4 h bei Raumtemperatur, Filtration, Einengen am Vakuum und Verreiben mit Diethylether konnte ein Niederschlag von 0.6 g Peptid, Ac-Arg-Thr-Asp-Leu-Asp-Ser-Leu-Arg-NH2, erhalten werden.

5 Eine Reinigung des Produktes erfolgte per RP-HPLC auf Lichrosorb RP18 (250-25, 7 μm, Merck KGaA) in 0.3% TFA mit einem Gradienten von 4% auf 24% 2-Propanol in 2 h bei 8 ml/min und Beurteilung mittels UV-Durchflussphotometer bei 215 nm.

Die Produkt enthaltenden Fraktionen wurden gefriergetrocknet. Das erhaltene
Produkt entsprach nach FAB-MS (Fast Atom Bombardment Mass Spectroscopy)
den Erwartungen: C₄₁ H₇₃ N₁₅ O₁₅ M 1015,5 g/mol; (M+H)⁺ist 1016.

Das gereinigte Produkt Ac-Arg-Thr-Asp-Leu-Asp-Ser-Leu-Arg-NH2 hat in der analytischen HPLC auf SuperSpher RP18e (250-4, Merck KGaA) bei einem
Gradienten von 0-99 % A (0.08 m Phosphat pH 3.5, 15 % Acetonitril) nach B

(0.03 m Phosphat pH 3.5, 70% Acetonitril) in 50 min, bei 1ml/min, und Detektion bei 215 nm, eine Retentionszeit von 7.22 min.

Weitere HPLC-Analysen erfolgten in den beiden folgenden Systemen:

System A: 0,3% Trifluoressigsäure mit einem Gradienten von 0 – 80% 2-Propanol in 50 min auf LichroSpher 60 RP-Select B ® (250-4) (Merck KGaA, Darmstadt, Germany), bei 1 ml/ min, und Detektion bei 215 nm.
System B: 0,1% Trifluoressigsäure mit einem Gradienten von 30 – 70% Acetonitril in 50 min auf SuperSpher 100 RP18e ® (250-4) (Merck KGaA, Darmstadt, Germany), bei 1 ml/ min und Detektion bei 215 nm.

Beispiel 2

Analog Beispiel 1 wurden folgende in Tabelle 1 wiedergegebene Peptide hergestellt und gereinigt.

Tab.1:

| Struktur | MW (g/mol) | FAB-MS [M+H] gefunden | Rt (HPLC) / min (System A) | Rt (HPLC) / min (System A) |
|------------------------------|---------------|-----------------------------|-------------------------------|---------------------------------------|
| RTDLDSLRTYTL | 1453,6 | 1456 | 21,9 | |
| DSLRTYTL | 968,1 | 969 | 18,6 | |
| RTDLDSL | 818,9 | 820 | 18,6 | 23,6 |
| DLDSLRTY | 982,1 | 983 | 16,6 | |
| RTDLDSLR | 975,1 | 975 | 13,5 | |
| RTDLDSLRTY | 1239,3 | 1239 | 16,6 | · |
| Ac-RTDLDSLRT | 1118,2 | 1119 | 16,2 | 15,6 |
| RTDLDSLRT | 1076,2 | 1076 | 13,9 | |
| RTDLPSLRTY | 1221,4 | 1221 | 19,2 | |
| RTDLDLRT-NH2 | 988,1 | 989 | 13,4 | |
| Ac- RTDLDLRT-NH2 | 1030,2 | 1031 | 15,3 | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · |
| RTDLYYLMDL | 1302,5 | 1302 | | 28,2 |
| RTDLDSLRT-NH₂ | 1075,2 | 1076 | 11,1 | 13,8 |
| RTDLDPLRTY | 1249,4 | 1250 | 16,3 | |
| RTDLYYLRTY | 1363,5 | 1363 | | 11,5 |
| Ac-RTDLDSLRT-NH ₂ | 1117,2 | 1118 | 13,2 | 15,0 |
| Ac-RTDLDSLR-NH ₂ | 1015,5 | 1016 | siehe Beispiel 1 | |
| TDLDSLRT | 920,0 | 920 | <u> </u> | 14,8 |
| PVDLYYLMDL | 1241,5 | 1241 | 36,1 | |

Als Vergleichsverbindungen dienten bekannte RGD-Peptide wie GRGDSPK, zyklo-(RGDfV), sowie das lineare Peptid DLYYLMDL.

Beispiel 3

5

15

Herstellung einer $\alpha_{\rm v}\beta_{\rm 6}$ - Integrin Präparation:

 $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ wurde in löslicher transmembraner verkürzter Form (Weinacker et al. 1994, J. Biol. Chem. 269, 6940) aus einem Baculovirus Expressionssystem gemäß für $\alpha_{\nu}\beta_{3}$ bekannter Rekombinationstechniken (Mehta et al., 1998, Biochem. J. 330, 861) unter Verwendung von 14D9.F8 Antikörper-Affinitätschromatographie (Mitjans et al., 1995, J Cell Sci. 108, 2825) gewonnen und gereinigt. Humane α_{ν} und β_{6} cDNA Klone sind generell bekannt und allgemein zugänglich. Der Transfervektor pAcUW31 (Clontech Lab. Inc., USA), der eine gleichzeitige Expression von zwei unterschiedlichen Ziel- cDNAs erlaubt, wurde eingesetzt,

PCT/EP99/09842

- 18 -

um transmembranes verkürztes $\alpha_v \beta_6$ aus rekombinanten Baculovirus-Zellen zu exprimieren. Dazu wurde ein α_{v} Transfervektor hergestellt und transmembranes verkürztes (Δ TM) α_v aus dem Plasmid $\alpha_v\Delta$ TM(pBAc9) unter Verwendung der Restriktionsenzyme EcoRI und Xbal herausgeschnitten (Mehta et al., Lit. s. o.) und mittels "blunt-end" Ligation in die BamHl Schnittstelle von pAcUW31 "downstream" des Polyhedrin Promotors einkloniert. Transmembrane verkürzte β_6 cDNA wurde aus dem Plasmid pCDNAneo β_6 (Weinacker at al., Lit. s. o.) unter Verwendung der Restriktionsenzyme EcoRI und Xbal herausgeschnitten und ebenfalls mittels "blunt-end" Ligation in die BamHI Schnittstelle von pAcUW31 "downstream" des Polyhedrin Promotors einkloniert. Die verkürztes $\alpha_{\text{\tiny V}}$ und $\beta_{\text{\tiny G}}$ enthaltenden Tandem-Vektoren wurden verwendet, um rekombinantes Baculovirus (Mehta et al., Lit. s. o.) zu erhalten. Die rekombinanten Baculoviren wurden eingesetzt, um "High Five"- Insektenzellen zu infizieren. Der lösliche Rezeptor wurde nach 48-71 stündiger Kultivierung gewonnen, in dem man den Überstand der Zellkultur über Affinitätssäulen der oben angebenen Art führte und bei pH 3.1 eluierte. Alle Verfahrensschritte wurden bei Raumtemperatur und in Abwesenheit jeglicher Detergentien ausgeführt. Die Peakfraktionen wurden neutralisiert, konzentriert und bei 4°C dialysiert und schließlich bei -80°C aufbewahrt. Der so erhaltene rekombinante lösliche humane Rezeptor ist biologisch aktiv und behält seine Liganden-Spezifität. Eine ähnliche für lösliches $\alpha_{\text{v}}\beta_{\text{3}}$ angewandte Herstellungsmethode wurde in der EP 0846 702 beschrieben.

Beispiel 4:

15

20

30

 $\alpha_{\rm v}\beta_{\rm f}$ / Fibronektin Rezeptorbindungstest:

Die hergestellten erfindungsgemäßen Peptide wurden in Lösung zusammen mit kompetetiv wirkenden Fibronektin an den immobiliserten $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ Rezeptor gebunden und der Q-Wert als Maß für die Selektivität der Bindung des zu testenden Peptids an $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ ermittelt. Der Q-Wert berechnet sich dabei aus dem Quotienten der IC₅₀-Werte von Testpeptid und einem Standard. Als Standard diente das lineare Hepta-RGD-Peptid GRGDSPK (Lit./Patent vgl Pytela et al. Science 231, 1559, (1986)).

Der Bindungstest wurde im einzelnen wie folgt durchgeführt:

- 19 **-**

Die Immobilisierung von löslichem $\alpha_{\nu}\beta_{6}$ Rezeptor auf Microtitterplatten erfolgte durch Verdünnung der Proteinlösung in TBS++ und anschließender Inkubation über Nacht bei 4°C (100 ul/Vertiefung). Unspezifische Bindungsstellen wurden durch Inkubation (2 h, 37°C) mit 3% (w/v) BSA in TBS++ (200 µl/Vertiefung) blockiert. Überschüssiges BSA wurde durch dreimaliges Waschen mit TBSA++ entfernt. Peptide wurden seriell (1:10) in TBSA++ verdünnt und zusammen mit biotinyliertem Fibronektin (2 µg/ml) mit dem immobilisierten Integrin inkubiert (50 µl Peptid + 50 μl Ligand pro Vertiefung; 2 h; 37°C). Nicht gebundenes Fibronektin und Peptide wurden durch dreimaliges Waschen mit TBSA++ entfernt. Die Detektion des gebundenen Fibronektin erfolgte durch Inkubation (1 h; 37°C) mit 10 einem alkalische-Phosphatase-gekoppelten anti-Biotin-Antikörper (Biorad) (1:20000 in TBSA++; 100 µl/Vertiefung). Nach dreimaligem Waschen mit TBSA++ erfolgte die kolorimetrische Detektion durch Inkubation (10-15 min: 25°C, im Dunkeln) mit Substratlösung (5 mg Nitrophenylphosphat, 1 ml Ethanolamin, 4 ml H₂O; 100 μl/Vertiefung). Die Enzymreaktion wurde durch 15 Zugabe von 0,4 M NaOH (100 μl/Vertiefung) gestoppt. Die Farbintensität wurde bei 405 nm im ELISA-Meßgerät bestimmt und gegen den Nullwert abgeglichen. Als Nullwert dienten Vertiefungen, die nicht mit Rezeptor beschichtet waren. Als Standard wurde GRGDSPK eingesetzt. Die IC50-Werte für die getesteten Peptide wurden aus einer Graphik abgelesen und daraus zusammen mit dem IC50-Wert 20 des Standardpeptids der Q-Wert des erfindungsgemäßen Peptids ermittelt. Die Ergebnisse des beschriebenen Tests sind in folgender Tabelle zusammengefaßt:

Tab. 2

| | Q-Wert = |
|------------------|-----------------------------------|
| Struktur | IC ₅₀ Testpeptid / |
| | IC ₅₀ Standardpeptid |
| GRGDSPK | 1,0 (IC ₅₀ = 400 nM) |
| zyklo-(RGDfV) | 0,6 |
| DLYYLMDL | Inaktiv (IC ₅₀ > 50μM) |
| RTDLDSLRTYTL | 0,27 |
| DSLRTYTL | inaktiv (IC ₅₀ > 50μM) |
| RRDLDSL | 2,5 |
| DLDSLRTY | inaktiv (IC ₅₀ > 50μM) |
| RTDLDSLR | 0,17 |
| RTDLDSLRTY | 0,10 |
| Ac-RTDLDSLRT | 0,029 |
| RTDLDSLRT | 0,11 |
| RTDLDLRT-NH₂ | 1,1 |
| Ac-RTDLDLRT-NH₂ | 0,5 |
| RTDLYYLMDL | 0,33 |
| RTDLDSLRT-NH₂ | 0,056 |
| RTDLDPLRTY | 0,50 |
| RTDLYYLRTY | 0,042 |
| Ac-RTDLDSLRT-NH2 | 0,013 |
| TDLDSLRT | 66 |
| PVDLYYLMDL | inaktiv (IC ₅₀ > 50μM) |

Q-Werte kleiner 1 bedeuten, daß sie eine relativ bessere Bindung zum Rezeptor aufweisen, als vergleichsweise das Standardpeptid, welches absolut gesehen,

5 bereits eine gute Bindung im Wettbewerb mit dem natürlichen Liganden Fibronektin besitzt.

Beispiel 5

Analog des vorangehenden Beispiels wurden zu Vergleichszwecken Integrin-Liganden Bindungstests mit unterschiedlichen Integrinen (z.B. $\alpha_{\nu}\beta_{3}$, $\alpha_{\nu}\beta_{5}$) und ihren entsprechenden Liganden (z.B. Vitronektin, Fibrinogen) durchgeführt.

Beispiel 6:

Allgemeine Herstellung eines DNA-Liposom-Komplexes und Anwendung für die Gentherapie:

Man mischt Lipid und DNA im Gewichtsverhältnis 5:1 (Lipid:DNA) in Krebs-HEPES-Lösung (140mM NaCl, 1mM MgCl₂, 2 mM CaCl₂, 6 mM KCl, 10mM HEPES, 10 mM D-Glucose; pH 9,0). Dabei beträgt die Einzeldosis 30 μg DNA/200 μl. 200 μl dieses Lipid-DNA-Komplexes werden mit einen Pumpzerstäuber auf des Nasenepithel aufgebracht. Das wird 10 mal im Abstand von 15 min wiederholt. Die Gesamtdosis DNA beträgt 300 μg.

10

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat werden in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

20 Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

25 Beispiel C: Lösung

30

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g NaH2PO4 · 2 H2O, 28,48 g Na2HPO4 · 12 H2O und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

5

Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

10

Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

15

Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

20 Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

25 Beispiel I: Inhalations-Spray

Man löst 14 g Wirkstoff der Formel I in 10 I isotonischer NaCI-Lösung und füllt die Lösung in handelsübliche Sprühgefäße mit Pump-Mechanismus. Die Lösung kann in Mund oder Nase gesprüht werden. Ein Sprühstoß (etwa 0,1 ml) entspricht einer Dosis von etwa 0,14 mg.

15

25

30

Patentansprüche

1. Peptidische Verbindungen der Formel I

$$5 W^1 - X^1_n \operatorname{Arg} X^2 \operatorname{Asp} \operatorname{Leu} X^3 X^4 \operatorname{Leu} X^5 X^6_m - W^2$$

worin bedeuten:

X¹, X², X³, X⁴, X⁵, X⁶ jeweils unabhängig voneinander einen Aminosäurerest, wobei die Aminosäuren unabhängig voneinander ausgewählt sind aus einer Gruppe bestehend aus Ala, Asn, Asp, Arg, Cys, Gln, Glu, Gly, Phe, His, Ile, Leu, Lys, Met, Nle, homo-Phe, Phg, Pro, Ser, Thr, Trp, Tyr oder Val, und die genannten Aminosäuren auch derivatisiert sein können,

W¹ H oder Ac,

 W^2 OH, OR, NHR, NR₂, NH₂,

R Alkyl mit 1-6 C-Atomen und

n, m jeweils unabhängig voneinander eine Zahl von 0 – 15.

- 2. Peptidische Verbindungen nach Anspruch 1, worin X² einen

 Aminosäurerest darstellt, der ausgewählt aus der Gruppe Thr, Ser, Asp
 oder Glycin, ist.
 - 3. Peptidische Verbindungen nach Anspruch 1, worin X³ ein Aminosäurerest, ausgewählt aus der Gruppe Asp, Glu, Arg, Lys, His oder Tyr ist.
 - 4. Peptidische Verbindungen nach Anspruch 1, worin X⁴ ein Aminosäurerest, ausgewählt aus der Gruppe Ser, Tyr, Thr, Gly oder Val ist.
 - 5. Peptidische Verbindungen nach Anspruch 1 gemäß der Formel V

$$W^1 - X^1_n$$
 Arg Thr Asp Leu Asp Ser Leu Arg $X^6_m - W^2$

mit den in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen.

15

20

25

30

6. Peptidische Verbindung nach Anspruch 5 gemäß der Formel VI

 $W^1 - X^1_n$ Arg Thr Asp Leu Asp Ser Leu Arg Thr $X^6_{m-1} - W^2$ VI

- 7. Peptidische Verbindungen der Formel I oder II gemäß der Ansprüche 1 bis6 sowie ihrer physiologisch unbedenklichen Salze als Arzneimittel.
 - 8. Arzneimittel nach Anspruch 7 als Inhibitor zur Bekämpfung von Erkrankungen, die auf einer Expression und pathologischen Funktion von $\alpha_v\beta_6$ Integrinrezeptoren beruhen.
 - Arzneimittel nach Anspruch 8 zur Bekämpfung von Thrombosen,
 Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Tumoren,
 Osteoporose, Fibrosen, Entzündungen, Infektionen, Psoriasis sowie zur
 Beeinflussung von Wundheilungsprozessen.
 - 10. Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend mindestens ein Arzneimittel gemäß einem der Ansprüche 7 bis 9 sowie gegebenenfalls Träger-und/oder Hilfsstoffe und gegebenenfalls andere Wirkstoffe.
 - 11. Verwendung von peptidischen Verbindungen gemäß der Ansprüche 1 bis 6 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von Erkrankungen, die auf einer Expression und pathologischen Funktion von $\alpha_v\beta_6$ Integrinrezeptoren beruhen.
 - 12. Verwendung nach Anspruch 11 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von Thrombosen, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Tumoren, Osteoporose, Fibrosen, Entzündungen, Infektionen, Psoriasis sowie zur Beeinflussung von Wundheilungsprozessen.

- 25 -

- 13. Rekombinante DNA, enthaltend eine Sequenz, welche für einen
 Peptidabschnitt codiert, der einer peptidischen Verbindung der Ansprüche
 1 6 entspricht.
- 5 14. Rekombinante Virus-DNA nach Anspruch 13.
 - 15. Virus, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Hüllprotein besitzt, welches eine Sequenz aufweist, die einer peptidischen Verbindung der Ansprüche
 1 6 entspricht.

16. Verwendung eines Virus nach Anspruch 15 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von Erkrankungen, die auf einer Expression und pathologischen Funktion von $\alpha_v\beta_0$ Integrinrezeptoren beruhen.

10

THIS PAGE BLANK (USPTO)

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07K7/06 C07K7/08

C12N15/10

A61K38/04

A61P7/02

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \mbox{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ \mbox{IPC 7} & \mbox{C07K} & \mbox{C12N} & \mbox{A61K} \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

| C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | | |
|--|---|--------------------------|--|--|--|
| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. | | | |
| P , X | KRAFT E.A.: "Definition of an unexpected ligand recognition motif for alpha386 integrin" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 274, no. 4, 22 January 1999 (1999-01-22), pages 1979-1985, XP002136307 MD US the whole document | 1-16 | | | |
| X | JACKSON E.A.: "RGD-specific binding by foot-and-mouth disease viruses to the purified integrin alpav83 in vitro" JOURNAL OF VIROLOGY., vol. 71, no. 11, November 1997 (1997-11), pages 8357-8361, XP002136308 ICAN SOCIETY FOR MICROBIOLOGY US see especially Table 1 | 1,2,4, 7-10, 13-15 | | | |

| | -/- - | |
|---|---|--|
| X Further documents are listed in the continuation of box C. | X Patent family members are listed in annex. | |
| Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed | "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family | |
| Date of the actual completion of the international search 25 April 2000 | Date of mailing of the international search report 11/05/2000 | |
| Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 MV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 | Authorized officer Groenendijk, M | |

1





| LEHNER E.A.: "Immunogenicity of synthetic peptides derived from the sequences of a stroptococcus mutans cell surface antigen in nonhuman primates" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 143, no. 8, | to claim No. |
|---|--------------|
| LEHNER E.A.: "Immunogenicity of synthetic peptides derived from the sequences of a stroptococcus mutans cell surface antigen in nonhuman primates" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 143, no. 8, | |
| peptides derived from the sequences of a stroptococcus mutans cell surface antigen in nonhuman primates" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 143, no. 8, | -4,7-10 |
| 15 October 1989 (1989-10-15), pages 2699-2705, XP002136309 BALTIMORE US See especially Table 1, no. 23 | |
| | -4,13, |



International application No. PCT/EP99/09842

| Box I | Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) |
|-----------|--|
| This inte | mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: |
| 1. | Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: |
| | |
| | |
| 2. | Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: |
| | 2. 1-4, 7-16 (all partially) |
| | See Supplemental Sheet ADDITIONAL MATTER PCT/ISA/210 |
| 3. | Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). |
| Box II | Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) |
| This Inte | ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| 1. | As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. |
| 2. | As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. |
| 3. | As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: |
| | |
| | |
| | |
| 4. | No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: |
| | |
| Domari | on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. |
| 1.cmai K | The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees. |





International application No. PCT/EP99/09842

ADDITIONAL MATTER

PCT/ISA/210

Continuation of Box I.2

Claims Nr.: 1-4, 7-16 (all in part)

The initial phase of the search resulted in a very large number of documents prejudicial as to novelty (>170). This figure is so large that it is impossible to determine for what is legal protection eventually being sought in the totality of patent claims (PCT Article 6). Hence, a meaningful search covering the entire range of patent claims appeared to be impossible. For this reason, the search was limited to compounds of formula I, wherein X2, X3 and X4 represent amino acid radicals selected from the groups of patent claims 2-4.

The applicant's attention is drawn to the fact that patent claims, or parts of patent claims, relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). The applicant is advised that the EPO policy when acting as an International Preliminary Examining Authority is normally not to carry out a preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case irrespective whether or not the patent claims are amended following receipt of the International Search Report (PCT Art. 19) or whether or not the applicant files new patent claims during any PCT Chapter II procedure.

In atlonal Application No PCT/EP 99/09842

| Patent document cited in search report | | Publication date | 1 | Patent family member(s) | Publication date |
|---|---|------------------|----------------------------------|---|--|
| US 5700680 | A | 23-12-1997 | AU AU CA JP JP NZ | 609713 B 6979387 A 1319629 A 2836815 B 63196293 A 219515 A | 09-05-1991 11-08-1988 29-06-1993 14-12-1998 15-08-1988 27-09-1989 |

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT/EP 99/09842 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07K7/06 C07K7/08 C12N15/10 A61K38/04 A61P7/02

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK \ 7 \ C07K \ C12N \ A61K$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veroffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

| C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | | | |
|---|--|--------------------------|--|--|
| Kategorie | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. | | |
| Ρ,Χ | KRAFT E.A.: "Definition of an unexpected ligand recognition motif for alpha386 integrin" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 274, Nr. 4, 22. Januar 1999 (1999-01-22), Seiten 1979-1985, XP002136307 MD US das ganze Dokument | 1-16 | | |
| X | JACKSON E.A.: "RGD-specific binding by foot-and-mouth disease viruses to the purified integrin alpav83 in vitro" JOURNAL OF VIROLOGY., Bd. 71, Nr. 11, November 1997 (1997-11), Seiten 8357-8361, XP002136308 ICAN SOCIETY FOR MICROBIOLOGY US Siehe besonders tabelle 1 | 1,2,4, 7-10, 13-15 | | |

| Siehe besonders tabelle 1 | | |
|--|---|--|
| | -/ | |
| Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen | X Siehe Anhang Patentfamilie | |
| Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhalt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist | T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theone angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist | |
| Datum des Abschlusses der internationalen Recherche | Absendedatum des internationalen Recherchenberichts | |
| 25. April 2000 | 11/05/2000 | |
| Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehorde Europäisches Patemtamt, P.B. 5818 Patenttaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Bevolmächtigter Bediensteter Groenendijk, M | |

1





| | | PCI/EP 99 | 7, 0,012 | | | |
|-------------|--|------------|--------------------|--|--|--|
| C.(Fortsetz | (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | | | | |
| Kategorie | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommer | nden Teile | Betr. Anspruch Nr. | | | |
| х | LEHNER E.A.: "Immunogenicity of synthetic peptides derived from the sequences of a stroptococcus mutans cell surface antigen in nonhuman primates" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, Bd. 143, Nr. 8, 15. Oktober 1989 (1989-10-15), Seiten 2699-2705, XP002136309 BALTIMORE US Siehe besonders tabelle 1, Nr.23 | | 1-4,7-10 | | | |
| X | US 5 700 680 A (NEWTON SUSAN ELIZABETH ET AL) 23. Dezember 1997 (1997-12-23) Siehe besonders abb. 4 ; spaltes 3-4 und patentanspruche 1-8 | | 1-4,13, | | | |
| | | | | | | |



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/09842

| Feld I Bemerkungen zu den Anspruchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen naben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1 |
|--|
| Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt: |
| Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich |
| Well sie sich auf Gegenstalle beziehen. Zu deren nechteren die Zusten zu zusten zugen. |
| |
| 2. X Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich 1-4, 7-16 (alle partiell) |
| siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210 |
| 3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind. |
| Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1) |
| Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: |
| |
| |
| |
| Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche. |
| 2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechttertigt hätte, nat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert. |
| |
| Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusatzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr. |
| |
| Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen er- |
| taßt: |
| |
| Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. |
| Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch. |
| |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 99 09842

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Ansprüche Nr.: 1-4,7-16(Alle partiell)

Die Recherche ergab in ihrer Anfangsphase eine sehr große Zahl neuheitsschädlicher Dokumente (>170). Diese Zahl ist so groß, daß sich unmöglich feststellen lässt, für was in der Gesamtheit der Patentansprüche eventuell nach zu Recht Schutz begehrt werden könnte (Art. 6 PCT). Aus diesen Gründen erscheint eine sinnvolle Recherche über den gesamten Bereich der Patentansprüche unmöglich. Die Recherche wurde daher beschränkt auf Verbindungen der Formel I worin X2, X3 und X4 Aminosäurereste darstellen die ausgewählt sind aus den Gruppen der Ansprüche 2-4.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentanprüche vorlegt.

Im dionale

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Im ationales Aktenzeichen PCT/EP 99/09842

| 609713 B | 09-05-1991 |
|------------|------------|
| | 00 00 1001 |
| 6979387 A | 11-08-1988 |
| 1319629 A | 29-06-1993 |
| 2836815 B | 14-12-1998 |
| 63196293 A | 15-08-1988 |
| 219515 A | 27-09-1989 |
| | |

THIS PAGE BLANK (USPTO)